WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5:

C01B 33/32

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 91/08171

(43) Internationales
Veröffentlichungsdatum: 13. Juni 1991 (13.06.91)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP90/02006

(22) Internationales Anmeldedatum:

23. November 1990 (23.11.90)

(30) Prioritätsdaten:

P 39 39 919.2

2. Dezember 1989 (02.12.89) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): HEN-KEL KOMMANDITGESELLSCHAFT AUF AKTIEN [DE/DE]; Henkelstraße 67, D-4000 Düsseldorf 13 (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): JUST, Günther [DE/DE]; Verdistraße 48, D-4010 Hilden (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: HENKEL KOMMANDITGE-SELLSCHAFT AUF AKTIEN; TFP-Patentabteilung, Henkelstraße 67, D-4000 Düsseldorf 13 (DE). (81) Bestimmungsstaaten: AT (europäisches Patent), BE (europäisches Patent), BR, CA, CH (europäisches Patent), DE (europäisches Patent), DK (europäisches Patent), ES (europäisches Patent), FR (europäisches Patent), GB (europäisches Patent), GR (europäisches Patent), HU, IT (europäisches Patent), JP, KR, LU (europäisches Patent), NL (europäisches Patent), SE (europäisches Patent), SU, US.

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

US 5 356 607 US 5 417 951

(54) Title: PROCESS FOR THE HYDROTHERMAL PRODUCTION OF CRYSTALLINE SODIUM DISILICATE

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HYDROTHERMALEN HERSTELLUNG VON KRISTALLINEM NATRIUMDIS-ILIKAT

(57) Abstract

The invention concerns a process for the hydrothermal production of crystalline sodium disilicate with a molar ratio of $Na_2O: SiO_2$ of 1:2, at elevated temperature and at the pressure corresponding to this temperature in a pressure vessel. The process is characterized in that silica sand and caustic soda and/or an aqueous solution of amorphous sodium disilicate with a total-solids content of 50-75 % by wt. is heated, in a first step, to at least 235 °C. In an optional second step, the total-solids content may be increased by the removal of water from the reaction mixture. Depending on whether the second step has been carried out or not, the process may also include a third step in which part or all of the water removed in the second step is added again during or immediately after the subsequent cooling of the reaction mixture to 90-130 °C, and the crystal-line sodium disilicate thus formed is separated off.

(57) Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur hydrothermalen Herstellung von kristallinem Natriumdisilikat mit einem Molverhältnis Na₂O: SiO₂ von 1:2 bei erhöhter Temperatur und unter dem dieser Temperatur entsprechenden Druck in einem Druckbehälter, dadurch gekennzeichnet, daß Quarzsand und Natronlauge und/oder eine wäßrige Lösung von amorphem Natriumdisilikat mit einer Gesamtfeststoffkonzentration von 50 bis 75 Gew.-% in einem ersten Schritt auf mindestens 235 °C erhitzt wird, in einem zweiten Schritt sich gegebenenfalls eine Aufkonzentration des Gesamtfeststoffgehalts durch Entfernung von Wasser aus dem Reaktionsgemisch anschließen kann, in Abhängigkeit der Durchführung des zweiten Schritts in einem dritten Schritt die im zweiten Schritt entfernte Wassermenge ganz oder teilweise während oder unmittelbar nach der sich anschließenden Abkühlung auf 90 bis 130 °C wieder zugegeben wird und anschließend das angefallene, kristalline Natriumdisilikat abgetrennt wird.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	ES	Spanica	MG	Madagaskar
AU	Australien	FI	Finnland	ML	Mali
88	Barbados	FR	Frankreich	MN	Mongolci
BE	Belgien	GA	Gabon	MR	Mauritanien
BP	Burkina Faso	GB	Vereinigtes Königreich	MW	Malawi
₿G	Bulgarien	GN	Guinea	NL	Niederlande
N.	Benin	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BR	Brasilien	HU	Ungarn	PL	Polen
CA	Kanada	IT	Italien	RO	Rumänien
CF	Zentrale Afrikanische Republik	JP	Japan	SD	Sudan
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SN	Senegal
CI	Côte d'Ivoire	LI	Liechtenstein	SU	Soviet Union
CM	Kamerun	LK	Sri Lanka	TĐ	Tschad
DE	Deutschland	LU	Luxemburg	TG	Togo
DK	Dänemark	MC	Monaco	US	Vereinigte Staaten von Amerika

1

<u>Verfahren zur hydrothermalen Herstellung von kristallinem Natrium</u>-disilikat

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur hydrothermalen Herstellung von kristallinem Natriumdisilikat aus Quarzsand und Natronlauge und/oder aus wäßrigen Lösungen von amorphem Natriumdisilikat.

Die Herstellung kristalliner Natriumsalze von Kieselsäuren mit einem SiO_2/Na_2O -Verhältnis von 2:1 bis 3:1 erfolgt üblicherweise durch Temperung von Natriumsilikat-Gläsern oder durch Erhitzen von Natriumcarbonat und Quarz (DE-OS 31 00 942).

Willgallis und Range (Glastechnische Berichte, 37 (1964), 194-200) beschreiben die Herstellung von α ,B- und γ -Na₂Si₂O₅ durch Temperung von geschmolzenem und nicht geschmolzenem, entwässertem Natronwasserglas. Diese Produkte haben Schichtstruktur. Daß es sich um kristalline Formen handelt, ergibt sich aus den Röntgendiffraktionsspektren. Die Autoren zeigen, daß in Abhängigkeit von der Temperatur verschiedene Kristallformen erhalten werden.

Benecke und Lagaly beschreiben in Am. Mineral., $\underline{62}$ (1977), 763-771 ein Verfahren zur Herstellung eines hydratisierten, kristallinen Natriumsilikates mit Kanemit-Struktur (etwa der Zusammensetzung NaHSi205). Dabei wird in einem ersten Schritt Si02 in Methanol dispergiert und mit kalter Natronlauge versetzt. Dieses Verfahren ist aufwendig wegen der kontrollierten Zugabe der einzelnen Substanzen und erfordert wegen der Verwendung an brennbarem Methanol spezielle Sicherheitsvorkehrungen.

In der DE-OS 34 17 649 wird ein Verfahren beschrieben, bei dem man hydratisiertes Natriumsilikat mit Kristallkeimen versetzt, die Reaktionsmischung durch Erhitzen entwässert und die entwässerte Reaktionsmischung so lange bei einer Temperatur hält, die mindestens 450 °C beträgt, jedoch unter dem Schmelzpunkt liegt, bis sich das kristalline Natriumsilikat mit Schichtstruktur gebildet hat.

Bei der Entwässerung (beim Eindampfen) von Wasserglaslösungen oder Lösungen üblicher Natriumsilikate (ohne Schichtstruktur) mit einem Mol-Verhältnis SiO₂/Na₂O von 1,9 : 1 bis 3,5 : 1 werden amorphe Produkte erhalten. Erst bei Temperaturen oberhalb 450 °C und im Verlauf mehrerer Stunden kristallisieren diese Produkte in Gegenwart einer wäßrigen Phase (DE-OS 34 17 649). Für diese Reaktion sind im allgemeinen mehrere Stunden notwendig. Bei Temperaturen zwischen 600 und 850 °C reichen mitunter auch Minuten und bei bestimmten Silikaten Bruchteile einer Minute aus.

EP-A 0 320 770 beschreibt ein Verfahren zur Herstellung von röntgenkristallinem Natriumdisilikat (Natriumsilikat mit Schichtstruktur) durch Auflösen von röntgenkristallinem Schichtsilikat in Wasser und anschließendem Eindampfen bei erhöhter Temperatur. Dieses Verfahren geht dabei bereits von kristallinem Natriumschichtsilikat aus und ist speziell auf die Herstellung von Natriumdisilikat-haltigen Wasch- und Reinigungsmitteln gerichtet. Diese Druckschrift beschreibt lediglich eine Verarbeitungsform von primär durch andere Verfahren erhaltenem kristallinem Natriumdisilikat durch Lösen in Wasser und anschließendes Verdampfen von Wasser.

Gleichermaßen ist dem Fachmann bekannt, daß das Lösen von amorphem Natriumdisilikat in Wasser und anschließendem Eindampfen wiederum zu amorphem Natriumdisilikat führt.

İ

Gemäß dem Stand der Technik ist es bisher nicht möglich, in einer technisch realisierbaren Form auf hydrothermalem Weg direkt zu kristallinem Natriumdisilikat mit einer hohen Reinheit zu gelangen.

J. Franke (Bull. Soc. Chim., 1950, S. 454 f) beschreibt Versuche zur hydrothermalen Herstellung von Natriumdisilikat. Zur Isolation des Reaktionsproduktes aus Quarz und Natriumhydroxidlösung wurde in aufwendigen Apparaturen z.T. durch Einsatz von Kristallisationskeimen versucht, eine Kristallisation des Reaktionsproduktes herbeizuführen. Die erhaltenen Reaktionsprodukte überließ man anschließend mehrere Wochen unter Kühlung der Kristallisation, wobei man oft Gemische aus amorphem und kristallinem Natriumdisilikat erhielt.

Es bestand nun die Aufgabe, ein einfaches Verfahren bereitzustellen, daß es ermöglicht, ausgehend von Quarzsand und Natriumhydroxid-Lösung und/oder wäßrigen Lösungen von amorphem Natriumdisilikat in einer Stufe kristallines, hochreines Natriumdisilikat herzustellen.

Überraschend wurde nun gefunden, daß festes, kristallines und hochreines Natriumdisilikat bei der hydrothermalen Umsetzung von Quarzsand und Natronlauge und/oder wäßrigen Lösungen von amorphem Natriumdisilikat entsteht, wenn begrenzte Konzentrations- und Temperaturbedingungen eingehalten werden.

Gemäß der Erfindung wurde die Aufgabe gelöst durch ein Verfahren zur hydrothermalen Herstellung von kristallinem Natriumdisilikat mit einem Molverhältnis Na20: SiO2 von 1: 2 bei erhöhter Temperatur und unter dem dieser Temperatur entsprechenden Druck in einem Druckbehälter, dadurch gekennzeichnet, daß Quarzsand und Natronlauge und/oder eine wäßrige Lösung von amorphem Natriumdisilikat mit einer Gesamtfeststoffkonzentration von 50 bis 75 Gew.-% in

einem ersten Schritt auf mindestens 235 °C erhitzt wird, in einem zweiten Schritt sich gegebenenfalls eine Aufkonzentration des Gesamtfeststoffgehalts durch Entfernung von Wasser aus dem Reaktionsgemisch anschließen kann, in Abhängigkeit der Durchführung des zweiten Schritts in einem dritten Schritt die im zweiten Schritt entfernte Wassermenge ganz oder teilweise während oder unmittelbar nach der sich anschließenden Abkühlung auf 90 bis 130 °C wieder zugegeben wird und anschließend das angefallene, kristalline Natriumdisilikat abgetrennt wird.

Die Untergrenze für die Gesamtfeststoffkonzentration liegt bei 50 Gew.-%. Unter Gesamtfeststoffkonzentration versteht man hierbei den prozentualen Anteil der insgesamt eingesetzten Feststoffe SiO₂ und Na₂O (aus NaOH berechnet), im Falle von wäßrigen Lösungen von amorphem Natriumdisilikat den darin enthaltenen Anteil an Feststoff oder bei Gemischen aus Quarzsand, Natriumhydroxid und wäßrigen Lösungen aus amorphem Natriumdisilikat die Summe aller darin enthaltenen Feststoffe.

Dies ist ein Konzentrationsbereich, bei dem beim Abkühlen normalerweise hochviskose, kaum mehr fließfähige Massen auftreten, die nur noch schwer zu handhaben sind. Durch das Abscheiden von beachtlichen Mengen an kristallinem Natriumdisilikat während des Reaktionsverlaufs sinkt die Konzentration in der Lösung. Eine solche Suspension ist noch handhabbar und filtrierbar.

Die obere Grenze der Gesamtfeststoffkonzentration wird mit 75 Gew.-% durch die Grenzen der Verarbeitung gegeben. Von praktischer Bedeutung sind insbesondere Gesamtfeststoffkonzentrationen der eingesetzten Gemische oder Lösungen von 60 bis 70 Gew.-%. Bei Gesamtfeststoffkonzentrationen von über 75 Gew.-% steigt zwar die Ausbeute an kristallinem Natriumdisilikat weiter an, jedoch kommt

WO 91/08171 PCT/EP90/02006

5

es gleichzeitig zu immer stärkeren Wandanbackungen, die nur durch speziell abgestimmte Apparaturen vermieden werden können.

Der erste Schritt des Verfahrens entspricht einer Aufschlußreaktion, welche bei einer Temperatur von mindestens 235 °C in
einem Druckbehälter (Autoklav) durchgeführt wird. Die bei dieser
Temperatur zur Erzielung eines quantitativen Umsatzes notwendige
Reaktionszeit beträgt 2 bis 3 h. Ein Umsatz von ca. 99 % kann schon
nach einer Reaktionszeit von 30 min erhalten werden. Gemäß der
Erfindung können Umsatz-Werte von weit über 99 % erzielt werden.

Allgemein gilt, daß sich die Reaktionszeit mit zunehmender Reaktionstemperatur verkürzt, jedoch die Reaktionstemperatur, um den verfahrenstechnischen Aufwand in einem durchführbaren Rahmen zu halten, zwischen 235 und 300 °C, insbesondere zwischen 250 und 280 °C liegt. Dennoch kann die Reaktion auch jederzeit bei einer Reaktionstemperatur von oberhalb von 300 °C durchgeführt werden. Dies ist insbesondere dann von Interesse, wenn kurze Reaktionszeiten erzielt werden sollen, wie dies bei einer kontinuierlichen Verfahrensführung der Fall ist.

Die mittlere Ausbeute an kristallinem Natriumdisilikat beträgt in einem isoliert betrachteten Ansatz 50 bis 60 Gew.-% der eingesetzten Gesamtfeststoffmenge. Der Rest liegt im wesentlichen als amorphes Natriumdisilikat in gelöster Form vor und fällt bei der Filtration als Filtrat an. Dieses Filtrat kann gegebenenfalls nach Aufkonzentration auf den erforderlichen Konzentrationsbereich erneut in das Verfahren eingebracht werden, sofern keine andere Verwendungsmöglichkeit dafür besteht (Beispiel 3). Hierbei ist wiederum darauf zu achten, daß für das entstehende Gemisch eine Gesamtfeststoffkonzentration von mindestens 50 Gew.-% eingehalten wird. Gegebenenfalls kann durch Entfernung der berechneten Menge an

Wasser während des Aufheizens auf die Reaktionstemperatur die gewünschte Konzentration eingestellt werden. Die Ausbeute an kristallinem Natriumdisilikat, die aus solchen Gemischen aus zurückgewonnenen Lösungen von amorphem Natriumdisilikat, Quarzsand und Natronlauge besteht, beträgt ebenfalls 50 bis 60 Gew.-%. Auf diese Weise kommt es nach und nach zu einer vollständigen Umwandlung zu kristallinem Produkt.

Für den Einsatz von wäßrigen Lösungen von amorphem Natriumdisilikat gilt hinsichtlich der angegebenen Konzentrations- und Temperaturbereiche Entsprechendes. Die Lösung ist gegebenenfalls den Konzentrationserfordernissen durch Aufkonzentration anzupassen. Der Zeitbedarf ist jedoch wesentlich geringer als beim Aufschließen von Quarz, die Ausbeute an kristallinem Natriumdisilikat ist etwas geringer. Sie läßt sich jedoch durch Zusatz von kristallinem Natriumdisilikat als Impfmasse noch steigern und liegt dann bei über 45 Gew.-% (Beispiel 4).

Das Verfahren kann gemäß der Erfindung gegebenenfalls auch so geführt werden, daß die Gesamtfeststoffkonzentration in einem sich an den ersten Schritt anschließenden zweiten Schritt durch Entfernung von Wasser aus dem Reaktionsgemisch erhöht wird. Der als Dampf aus dem Reaktionsgefäß austretende Wasseranteil wird kondensiert, und kann in einem dritten Schritt dem Reaktionsgemisch zu einem späteren Zeitpunkt ganz oder teilweise wieder zugeführt werden. Dieser dritte Schritt erfolgt in der Regel während der Abkühlung oder unmittelbar danach. Die Aufkonzentration bewirkt, daß die Gesamtfeststoffkonzentration um weitere 5 bis 10 Gew.-% erhöht wird, wodurch eine weitere Erhöhung der Ausbeute an kristallinem Natriumsilikat durch Kristallisation erzielt wird.

Die Aufkonzentration des Reaktionsgemisches kann auch bereits

während des Erhitzens auf die Reaktionstemperatur erfolgen. Dies kann insbesondere dann von Interesse sein, wenn die Gesamtfeststoffkonzentrationen der eingesetzten Gemische niedrig sind (Beispiele 3 und 4).

Vor der Aufarbeitung, jedoch während oder unmittelbar nach der Abkühlung, wenn das Reaktionsgemisch eine Temperatur zwischen 90 und 130°C besitzt, wird die entfernte Menge Wasser wieder zugesetzt, wodurch die Mischung wieder handhabbar wird.

Die weitere Aufarbeitung erfolgt anschließend durch Abtrennung des kristallinen Natriumdisilikats von der Mutterlauge, insbesondere durch Filtration bei einer Temperatur zwischen 100 und 130 °C. Hierzu haben sich insbesondere beheizte Filterpressen oder Drucknutschen bewährt, in welchen die Filtration durch ein alkalibeständiges Filtertuch bevorzugt bei 2 bis 3 bar erfolgt. Zweckmäßig wird mit Dampf von 2 bar zur Verdrängung von Resten der Lösung nachgeblasen. Der anfallende Filterkuchen besitzt noch einen Wassergehalt von etwa 15 Gew.-%. Nach dem Zerkleinern des Filterrückstandes kann, wenn gewünscht, der Wassergehalt auf etwa 2 Gew.-%, beispielsweise durch Behandlung mit Heißluft in einem Wirbeltrockner gesenkt werden. An die Trocknung kann sich noch eine Siebung und/oder Mahlung anschließen.

Das so erhaltene kristalline Natriumdisilikat besitzt eine Reinheit von über 95 % und besteht aus der β -Form (Tieftemperatur-Form) wie durch Röntgenbeugungsdiagramme nachgewiesen wurde.

Nachfolgende Beispiele erläutern das Verfahren, ohne jedoch darauf beschränkt zu sein:

ŕ

<u>Beispiel 1</u>

In einem mit Nickel plattierten Rührautoklav mit 5 l Gesamtinhalt, belastbar bis 350 °C und 300 bar, ausgerüstet mit Ankerrührer und Elektroheizung, wurde die hydrothermale Silikatsynthese und die kristalline Umwandlung durchgeführt.

Dazu wurde der Autoklav mit 1,6 kg Natronlauge (50 Gew.-%), 0,25 kg Wasser und 1,2 kg Quarzsand (Korngröße 0,1 bis 0,7 mm) gefüllt und auf 250 °C aufgeheizt. Nach 2 h Reaktionszeit wurde abgekühlt und bei etwa 100 °C der Autoklaveninhalt geleert. Es lag eine mittelviskose, feinteilige Suspension mit 60 Gew.-% Feststoffgehalt vor. Zur Isolierung des kristallinen Natriumdisilikat-Anteils wurde über eine beheizte Drucknutsche mit feinporigem Polypropylentuch bei 2 bis 3 bar filtriert und zur Verdrängung von anhaftender Lösung mit Dampf von 2 bar nachgeblasen. Der anfallende Filterkuchen mit einem Wassergehalt von etwa 15 Gew.-% wurde anschließend zerkleinert und in dieser Form mit Heißluft auf etwa 2 Gew.-% Wassergehalt getrocknet. Eine abschließende Mahlung und Siebung ergab 0,98 kg kristallines Natriumdisilikat als Endprodukt. Laut Röntgenbeugungsdiagramm handelte es sich um reines kristallines Natriumdisilikat der β-Form. Die Ausbeute an kristallinem Produkt betrug 51 %. Die angefallene Mutterlauge wog 1,95 kg und enthielt 0,88 kg amorphes Disilikat, was einem Feststoffgehalt von 45 % entspricht.

Beispiel 2

Die Apparatur aus Beispiel 1 wurde mit 1,6 kg Natronlauge (50 Gew.-%) und 1,2 kg Quarzsand gefüllt, auf 250 °C aufgeheizt und 2 h bei dieser Temperatur gehalten. Vor dem Abkühlen wurden 0,2 kg Wasser abdestilliert und damit die Gesamtfeststoffkonzentration von

65 Gew.-% auf 70 Gew.-% erhöht. Nach dem Abkühlen auf etwa 100 °C wurden 0,2 kg Wasser in den Ansatz zurückgeführt und dann aufgearbeitet. Es wurde eine Ausbeute an kristallinem Natriumdisilikat von 58 % erzielt.

Beispiel 3

Die Apparatur aus Beispiel 1 wurde mit 1,9 kg Mutterlauge (45 Gew.-% Feststoffgehalt an amorphem Natriumdisilikat), 0,85 kg Natronlauge (50 Gew.-%) und 0,64 kg Quarzsand gefüllt. Während des Aufheizens auf 250 °C wurden 0,6 kg Wasser abdestilliert. Nach 2 h Reaktionszeit wurde abgekühlt und wie in Beispiel 1 beschrieben, aufgearbeitet. Die Ausbeute an kristallinem Produkt betrug 55 %.

Beispiel 4

Die Apparatur aus Beispiel 1 wurde mit 3,5 kg einer 50 Gew.-%igen wäßrigen Lösung von amorphem Natriumdisilikat gefüllt und während des Aufheizens auf 250 °C 0,8 kg abdestilliert. Nach einer Reaktionszeit von 20 min wurde wie in Beispiel 1 beschrieben abgekühlt und aufgearbeitet. Die Ausbeute an kristallinem Produkt betrug 44 Gew.-%.

*

<u>Patentansprü</u>che

- Verfahren zur hydrothermalen Herstellung von kristallinem 1. Natriumdisilikat mit einem Molverhältnis Na20 : SiO2 von 1 : 2 bei erhöhter Temperatur und unter dem dieser Temperatur entsprechenden Druck in einem Druckbehälter, dadurch gekennzeichnet, daß Quarzsand und Natronlauge und/oder eine wäßrige Lösung von amorphem Natriumdisilikat mit einer Gesamtfeststoffkonzentration von 50 bis 75 Gew.-% in einem ersten Schritt auf mindestens 235 °C erhitzt wird, in einem zweiten Schritt sich gegebenenfalls eine Aufkonzentration des Gesamtfeststoffgehalts durch Entfernung von Wasser aus dem Reaktionsgemisch anschließen kann, in Abhängigkeit der Durchführung des zweiten Schritts in einem dritten Schritt die im zweiten Schritt entfernte Wassermenge ganz oder teilweise während oder unmittelbar nach der sich anschließenden Abkühlung auf 90 bis 130 °C wieder zugegeben wird und anschließend das angefallene, kristalline Natriumdisilikat abgetrennt wird.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Gesamtfeststoffkonzentration 60 bis 70 Gew.-% beträgt.
- 3. Verfahren nach Ansprüchen 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Reaktionstemperatur zwischen 235 und 300 °C, vorzugsweise zwischen 250 und 280 °C liegt.
- 4. Verfahren nach Ansprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die wäßrige Lösung von amorphem Natriumdisilikat aus der Mutterlauge besteht, die bei der Abtrennung des kristallinen Natriumdisilikats gewonnen wird.
- 5. Verfahren nach Ansprüchen 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Aufkonzentration durch Entfernung von Wasser bereits während dem Erhitzen des Reaktionsgemisches erfolgt.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No.

PCT/EP 90/02006

I. CLASS	SIFICATIO	N OF SUBJECT MATTER (it several classif	fication symbols apply, Indicate all) *	
		ional Patent Classification (IPC) or to both Nati	onal Classification and IPC	
Int.C	1.5	C 01 B 33/32		
II. FIELD	S SEARCI			
		Minimum Documen		
Classificati	on System		Classification Symbols	
Int.C	:1. ⁵	C 01 B; C 11 D		
		Documentation Searched other to the Extent that such Documents	han Minimum Documentation are included in the Fields Searched	
		ONSIDERED TO BE RELEVANT		Relevant to Claim No. 12
Category *	Cita	ion of Document, 11 with Indication, where app	ropriate, of the relevant passages	Note that to Claim No. 10
Х		A, 2881049 (F. ERBE ET AL. see column 8, line 32 - lin column 13, line 24 - line 2	ne 49;	. 1,3
A		A1, 2549167 (WOELLNER-WERK 12 May 1977, see the whole document 	Ξ)	1-5
"A" doi "E" easi "L" doi "the	cument definationed to relief document whi sich a cited atton or oth cument relief means cument puber than the TIFICATIO		"T" later document published after to priority date and not in conflicited to understand the principle invention. "X" document of particular relevant cannot be considered novel of involve an inventive step. "Y" document of particular relevant cannot be considered to involve document is combined with one ments, such combination being to in the art. "A" document member of the same to the considered to involve the combination being to the art.	ct with the application but e or theory underlying the ce: the claimed invention cannot be considered to ce: the claimed invention an inventive step when the or more other such docu- busious to a person skilled patent family
		ompletion of the International Search	Date of Mailing of this International Se	
		1991 (11.02.91)	5 March 1991 (05.03.9	91)
1		ng Authority	Signature of Authorized Officer	
Europ	ean Pa	tent Office		

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.PCT/EP 90/02006

SA

42146

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 28/12/90

The European Patent office is in no way liable for theseparticulars which are merely given for the purpose of information.

Patent document cited in search report	Publication date	Patent (amily member(s)		Publication date	
JS-A- 2881 04 9	07/04/59	NONE			
DE-A1- 2549167	12/05/77	NL-A-	7612154	05/05/77	
		,			
•					
	•				

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 90/02006

		Internationales Aktenzeichen PCI/EP	
I. KLASSIFIKATION	N DES ANMELDUNGSGENSTANDS (bei mehrere	n Klassifikationssymb lien sind alle alleugese	.,
Nach der Internation	alen Patentklassifikation (IPC) oder nach der naud	Maien Classallikasion	
Int.CI.5 C 01 B	33/32		
II. RECHERCHIERT	E SACHGEBIETE	"fateff ⁷	
	Recherchierter minuest	ifikationssymbole	
Klassifikationssystem	Kiass	Mikandissymbol	
Int.CI.5			
	C 01 B; C 11 D		
	Recherchierte nicht zum Mit	ndestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, s die recherchierten Sachgebiete fallen ⁸	oweit diese
	unter c	He rechardment	
III EINSCHLÄGIGE	VERÖFFENTLICHUNGEN ⁹	7.11.12	Betr. Anspruch Nr. ¹³
Art Kennzeich	. VEROFFENTLICHONOCH nung der Veröffentlichung ¹¹ ,soweit erforderlich un	ter Angabe der masgeblichen Falle	
	, 2881049 (F. ERBE ET AL) 7 /	April 1959.	1,3
X US, A	iehe Spalte 8, Zeile 32 - Zeile 3	eile 49;	
S	palte 13, Zeile 24 - Zeile 29	9	
3	purou 223 == : : =		
			1
	WOST NED NEDVE		1-5
A DE,	1, 2549167 (WOELLNER-WERKE)		
	l2 Mai 1977, siehe Dokument insgesamt		
1 1 5	stene bokument magesame		
		•	
1 1			
	10		
• Besondere Ka	tegorien von angegebenen Veröffentlichungen ¹⁰ :	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem meldedatum oder dem Prioritätsdatum v	eröffentlicht worden
A Veröllentlich	nung, die den angemen bedeutsam anzusehen ist	ist und mit der Anmeldung mehr kontrol	liegenden Prinzips
	er nicht als beschiert am oder nach dem interna- meldedatum veröffentlicht worden ist	oder der ihr Zugrungenegenden inedite	
1		"X" Veröffentlichung von besonderer Bedeu te Erfindung kann nicht als neu oder au	tung, die paalisproon f erfinderischer Tätig-
zweifeihalt	erscheinen zu lassen, oder derchenbericht ge-	keit beruhend betrachtet werden	
nannten Ver	sdatum einer anderen im Keuten Öffentlichung belegt werden soll oder die aus ein- besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)	"Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeu	tung, die beanspruch- ischer Tätigkeit be-
1	auf eine mündliche Offenbarung,	te Erfindung kann nicht als auf Grinden	millentlichung mit
eine Benutz	hung, die sich auf eine handere Maßnahmen zung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen	einer oder menreren anderen verotrent	diese Verbindung für
bezieht		einen Fachmann nanenegenu ist	
tum, aber n	hung, die vor dem internationalen Anmeldeda- lach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffent-	"&" Verollentiichung, die mitglied Jeische	
licht worde	n ist		
IV. BESCHEINIG	GUNG nlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherch	Inberichts
1		0 5, 03, 91	•
11. Februa	r 1991		
Internationale Re	echerchenbehörde	Unterschrift des bevollmächtigten Bedlenster	X X
		Y 'MISS D. S. KC)WALCZTK
1	Europäisches Patentamt		

ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.PCT/EP 90/02006

42146

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.

Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am 28/12/90 Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
IS-A- 2881049	07/04/59	KEINE		05/05/77
DE-A1- 2549167	12/05/77	NL-A-	7612154	
				•